PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2000-267345

(43)Date of publication of application: 29.09.2000

(51)Int.Cl. G03G 9/08 G03G 9/087

(21)Application number: 11-071998 (71)Applicant: MINOLTA CO LTD

(22)Date of filing: 17.03.1999 (72)Inventor: NAGAI HIROKI

NAKAMURA MITSUTOSHI

SHINTANI YUJI

(54) ELECTROPHOTOGRAPHIC TONER AND ITS MANUFACTURE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide the electrostatic toner manufactured by a wet granulation process using fine inorganic grains as a dispersion stabilizer which is not buried into a spent or the toner and superior in printing property over a long period.

SOLUTION: This electrophotographic toner is obtained by dispersing a colored resin composed at least of a binder resin and a colorant into an aqueous dispersion medium with a dispersion stabilizer, and this dispersion stabilizer comprises 2 kinds of fine inorganic grains A and B different from each other in grain diameter. The inorganic grains B having a BET specific surface area BBET of 30-120 m2/g and the inorganic grains A having a BET specific surface area ABET satisfy the following expression: 2≤ABET/BBET≤10.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 12.03.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection] [Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-267345

(P2000-267345A) (43)公開日 平成12年9月29日(2000.9.29)

(21)出顧番月	特別	貞平 11-71998	(71)出職人		79				
			客查請求	未請求	請求項の数7	OL	(全	9	頁)
					3 8 4				
					381				
	9/087				3 7 5				
G 0 3 G	9/08		G 0 3 G	9/08	374	2	H0	0 5	
(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ			テーマニ	-}"(1	94	;)

ミノルタ株式会社 (22)出顧日 平成11年3月17日(1999.3.17) 大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号 大阪国際ビル (72)発明者 永井 裕樹 大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号 大阪国際ピル ミノルタ株式会社内 (72)発明者 町田 純二 大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号 大阪国際ピル ミノルタ株式会社内 (74)代理人 100062144

最終頁に続く

弁理士 青山 葆 (外2名)

(54) 【発明の名称】 電子写真用トナーおよびその製造法

(57)【要約】

【課題】 無機微粒子を分散安定剤として用いて湿式造 粒により製造され、無機微粒子によるスペントやトナー への埋没が少なく長期耐刷性に優れた電子写真用トナー を提供する。

【解決手段】、水性溶媒中に分散安定剤により分散さ れた、少なくとも結着樹脂と着色剤とからなる着色樹脂 の水性分散体から得られる電子写真用トナーにおいて、 分散安定剤が粒径の異なる2種類の無機微粒子Aおよび Bからなり、無機微粒子BのBET比表面積Bpg が3 0~120m²/gであり、無機微粒子Aの比表面積A st が 2 ≤ Ast / Bat ≤ 1 0 である電子写真用トナ

【特許請求の範囲】

【請求項1】 水性溶媒中に分散安定剤により分散され た、少なくとも結着樹脂と着色剤とからなる着色樹脂の 水性分散体から得られる電子写真用トナーにおいて、分 散安定剤が粒径の異なる2種類の無機微粒子AおよびB からなり、無機微粒子BのBET比表面積Bm が30 ~120m*/g.無機微粒子AのBET比表面積Ass が2≤Astr /Bstr ≤10であることを特徴とする電子 写真用トナー。

【請求項2】 疎水化度が30以上である請求項1に記 10 載の電子写真用トナー。

【請求項3】 平均円形度が0.95~0.97である請 求項1または2に記載の電子写真用トナー。

【請求項4】 無機徽粒子AおよびBがシリカ、酸化チ タン、アルミナからなる群から選ばれる1種または2種 以上の混合物である詰求項1~3のいずれかに記載の電 子写直用トナー。

【請求項5】 少なくとも結着樹脂と着色剤とからなる 着色樹脂を非水溶性有機溶剤に溶解または分散させた溶 液を、粒径の異なる2種類の無機微粒子AおよびBから 20 なり無機微粒子BのBET比表面積But が30~12 0 m²/g、無機微粒子AのBET比表面積Am が2≦ Ass /Bsr ≤10である分散安定剤により、非水溶性 有機溶剤と非混和性の水性溶媒中に乳化させた後非水溶 性有機溶剤を除去して着色樹脂の水性分散体を得、次い で水性分散体から着色樹脂を洗浄および乾燥することに よって得られる請求項1~4のいずれかに記載の電子写 真用トナーの製造方法。

【請求項6】 着色樹脂の水性分散体が、少なくとも重 合性単量体、着色剤および重合開始剤を含有する重合性 30 組成物を、粒径の異なる2種類の無機微粒子AおよびB からなり無機微粒子BのBET比表面積Ber が30~ 120m²/g、無機微粒子AのBET比表面積Asst が 2 ≤ Asr / Bsr ≤ 10 である分散安定剤を含有する水 性分散液中に懸濁させたのち、重合反応を行わしめるこ とにより着色樹脂の水性分散体を得、次いで水性分散体 から着色樹脂を洗浄および乾燥することによって得られ る請求項1~4のいずれかに記載の電子写真用トナーの 製造方法。

を含有する水性分散液中で調製した後、無機微粒子Aを 含有する水性分散液を添加することを特徴とする請求項 5または6に記載の電子写真用トナーの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電子写真用トナー およびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、電子写真、静電記録及び静電 印刷等における静電潜像を現像するために用いられる静 50 没が少なく長期耐刷性に優れた電子写真用トナーを提供

電潜像現像用トナーは、カーボンブラック等の顔料を熱 可塑性樹脂中に混合溶融混練して一様な分散体にした 後、適当な微粉砕装置によってトナーとして必要な粒径 の粉末に粉砕する、いわゆる粉砕法により製造されてき た。しかし、粉砕法によるトナーの製造では、着色剤等 の固体微粒子を樹脂中に完全に均一に分散させることが **凩雛であり、そのためトナーの組成に分布が生じ、トナ** 一の現像特性に変動をきたしたり、トナーの形状が不定 形であるため、流動性が悪いという問題があった。

【0003】製造コストの低減や高画質化の観点、およ び上記の問題を解決するひとつの方法として、近年紛砕 法に代わり、小粒径で比較的粒径の揃った樹脂微粒子を 得ることが可能な、懸濁重合法、乳化分散法等に代表さ れる湿式中での造粒法が注目されている。

【0004】縣濁重合法は、重合性単量体、重合開始剤 お上び着色初等を成分とする重合組成物を分散媒体中に 縣漏し重合することによって浩粒を行うものである。ま た、乳化分散法は、結着樹脂と着色剤とを適当な有機溶 媒に溶解ないしは分散させて結着樹脂溶液とし、これを 水性分散液に加えて激しく撹拌することにより、樹脂溶 液の液滴を形成させる。そして加熱して液滴から有機溶 媒を除去することにより造粒を行うものである。湿式造 粒法によれば、概して小粒径のトナー粒子を形成するこ とが容易であることから高画質化に十分対応することが 可能である。また、収率も良好である。

【0005】しかしながら、通常の湿式造粒法でトナー を作製した場合、一般的には球形度が非常に高く、平均 円形度は0.97よりも高い値になる。このように真の 球形にあまりに近くなるとクリーニング性が低下する問 題が発生する。

【0006】通常、このような湿式造粒法においては、 分散媒体中に分散した液滴の凝集を防止し、液滴の分散 状態を安定に保つため、分散媒体中に分散安定剤を添加 するようにしている。分散安定剤としては親水性シリカ などの無機微粒子を用いることが知られている。また、 特開平4-237067号公報には、分散安定剤として 親水性シリカを用いこれをシランカップリング剤で疎水 化処理した懸濁重合トナーが開示されている。しかし、 そこにおいて分散安定剤として用いられているシリカは 【請求項7】 着色樹脂の木性分散体を、無機微粒子B 40 BET比表面積が130~300m³/gの微粒タイプ であり、且つこれらシリカ微粒子が多数トナー表面に存 在するため、トナーを適性帯電量に制御することが困難 であり、また長期耐刷時におけるシリカの帯電部材への スペントあるいはトナーへの埋没が生じる等の不都合が 避けられなかった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、無機微粒子 を分散安定剤として用いて湿式造粒により製造されたト ナーにして、無機微粒子によるスペントやトナーへの埋 する。

[0008]

[濃麗を終するための手段] 本発明は、 水性溶媒中に 分散安定剤により分散された、少なくとも結着樹脂と着 色利とからなる着色樹脂の木性分散体から得られる電子 写真用トナーにおいて、分散安定剤が粒径の異なる2種 類の無機械粒子 A および日からなり、無機微粒子 B の B 医 T 比表面積角。 が 30 ~ 12 0 m² / g であり、 無機 微粒子 A の比表面積 A m が 2 ≤ A m / B m ≤ 1 0 で あることを特徴とする電子写真用トナーに関する。詳し 10 くは、本来明は、球水化度が 30 以上である上記の電子 写真用トナーに関する。また詳しくは、本発明は、平均 円形度が 0.95 ~ 0.97である上記の電子写真用トナーに関する。

【0009】また、本発明は、少なくとも結構制版と着の利とからなる着色樹脂を非水溶性有機溶剤に溶解または分散させた溶液を、粒柱の異なる2種類の無機微粒子 AおよびBからなり無機微粒子AのBET比表面積B m が300-120m²/g、無機微粒子AのBET比表面積B により、非水溶性有機溶剤と非風和性の水性溶媒中に乳にとった。大変性の水性溶媒中に乳が低されて水砂に大変性の水性溶媒中に乳が成体が高速して着色機能の水性の水性溶媒やは乳が成体が高速して表しました。

【0010】更にまた、本発明は、着色樹脂の木性分散体が、少なくとも重合性単様体、着色剤はよび重合開始 和を含有する重合性組成物を、粒径の異なる2種類の無機微粒子おおまび形からなり無機微粒子形の用E 30 T比表面積Am が25Am / Bm ミ10である分散安定剤を含有さる水性分散でに影濁させたのち、重合反応を行わしめることにより着色樹脂の水性分散体を得、次いて水性分散体から必要も樹脂を洗浄まよび乾燥することによって得られる上記の電子写真用トナーの製造方法に関する

【0011】特に本発明は、着色樹脂の水性分散体を、 無機微粒子Bを含有する水性分散液中で調製した後、無 機微粒子Aを含有する水性分散液を添加することを特徴 とする上記の電子写真用トナーの製造方法に関する。

【発明の実施の形態】本発明の電子写真用トナーは、少なくとも結業樹脂と着色剤とからなる着色樹脂を、 BE T比表面積の異なる2種類の無機微粒子を分散安定剤と して使用して木性溶媒中に安定に分散させて得られる水 性分散体から得られるものである。2種類の無機微粒子 の一方の無機微粒子Bは、BET比表面積Bs: が30 ~120m / gであり、好ましくは35~100m / gである。またもう一方の無機微粒子Aは、BET比表面積Ass: が2≦Ass: / Bs: ≦10で、且つ85~500m / gとなるように選ばれる。好ましくは105~410m / gである。Bs: が30m / gより小さくなると数性帯電量制御が困難となり、またスペントあるいはトナーへの埋投が発生し、一下以後より大きななと適性帯電量制御が困難となり、またスペントあるいはトナーへの埋投が発生し、下限値より小さくなるとトナーの地理決が発生し、下限値より小さくなるとトナーの地理決が発生し、下限値より小さくなるとトナーの地理決が発生し、下限値より小さくなるとトナーの流動性が低于し、両質の劣化が生じる。

【0013】無機数至予Bは分散体中で、水100重量 部に対して1.0~10.0重量部、好ましくは3.0~ 5.0重量部の割合で含まれる。無機数粒子Bの濃度が 1.0重量部より低い場合は十分均一な分散体得られないことがあり、一方10.0重量部より高くなると動脂が細か、微分散されるところが生じ、所望のトナー粒を 20 が得られない部分がある。無機数粒子Aは、木100重量部に対して0.5~5.0重量部、好ましくは1.0~ 3.0重量部の割合で含まれる。無機数粒子Aの濃度が 0.5重量部より低い場合は得られたトナーの流動性が 様できないところができ、一方5.0重量部より高く なるとスペントが発生するところができる。

【0014】上記の着色樹脂の木性分散体を調製するには、2種類の無機微粒子分散安定剤A、Bを当切から同い。 を種類の無機微粒子分散安定剤A、Bを当切から同いに使用してもしいが、常色腫の木性分散液中で調製した後、無機微粒子Bを含有する木性分散液中で調製した後、無機能位子Aを含有する木性分散液を添加するのがより分ましい。のの対途を採ることにり無機微粒子Aが付着といる。これによりより満足な耐スペント性と活動性の関立が可能となる。これによりより満足な耐スペント性と活動性の関立が可能となる。これによりより満足な耐スペント性と活動性の関立が可能となる。

【0015】本発明で分散安定剤として使用できる無機 微粒子は、十分な親木性を有するものであればいずれも 使用できるが、好ましくはシリカ、酸化チグンおよびア ルミナである。これら無機微粒子はどのような製法で調 製されたものでもよく、また形状も特に限定されず、上 40 記比表面稿範囲に入るものであれば、各種市販のものを 使用することができる。また無機微粒子れとBとは同様 のものを使用しても異なる種類のものを使用してもよ く、必ずしも種類の異なるものを使用する必要はない。 【0016】無機微粒子みとBとして使用すること のできる市販の無機線粒子の1例を表1に示す。

【表1】

ß

	商品名	比表面積*2(m²/g)
	シリカ130*1	105~155
	シリカ200*1	175~225
	シリカ200V*1	175~225
無機微粒子A	シリカ200CF*1	175~225
(100~1,000m³/g)	シリカ300*1	270~330
	シリカ300CF*1	270~330
	シリカ380*1	350~410
	MOX 1 7 0*1	140~200
	Aluminium Oxide C	85~115
	シリカOX50*1	35~65
無機衡粒子B	シリカMOX80*1	60~100
(30~100m²/g)	Titanium Dioxide P25	35~65
	Aluminium Oxide C	85~115

*1:日本アエロジル計製。

*2:BET法による。

【0017】本発明では、分散安定剤である上記無機微 粒子とともに、水性分散体の分散安定性を高めるために 分散助剤として低分子の界面活性剤を併用してもよい。 この目的に使用できる界面活性剤としては、サポニン等 20 の天然界面活性剤、アルキレンオキサイド系、グリセリ ン系、グリシドール系などのノニオン系界而活性剤、カ ルボキシル基、スルホン酸基、硫酸エステル基、リン酸 エステル基等の酸性基を含むアニオン系界面活性剤など が挙げられる。

5

【0018】本発明のトナーを構成する結着樹脂は、予 め重合体として入手し、これを非水溶性の有機溶媒に溶 解したのち分散安定剤を含む水性分散液中に分散し、次 いで非水溶性有機溶媒を除去して着色樹脂の水性分散体 を形成してもよいし、重合性単量体を少なくとも分散安 30 定剤、重合開始剤および着色剤等とともに水中分散体と した後、単量体を重合させて直接水中に着色樹脂微粒子 分散体を形成してもよい。

【0019】結着樹脂としては、後述する非水溶性有機 溶媒に溶解可能でかつ水に不溶性あるいは難溶性のもの であれば特に限定されず、例えば、スチレン系樹脂、

(メタ) アクリル系樹脂、スチレンー (メタ) アクリル 系共重合体樹脂、オレフィン系樹脂、ポリエステル系樹 脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリエ ーテル樹脂、ポリ酢酸ビニル系樹脂、ポリスルフォン樹 40 脂、エポキシ樹脂、ポリウレタン樹脂、尿素樹脂などの ような公知の各種の樹脂を1種または2種以上組み合わ せて用いることができる。

【0020】このような結着樹脂としては、ガラス転移 点(Tg)が50~70℃、数平均分子量(Mn)が1 000~50000、好ましくは3000~2000 0、Mnと重量平均分子量 (Mw) との比で表わされる 分子量分布 (Mw/Mn) が 2~60 であることが望ま しい。なお、本発明のトナーをオイル途布定着用トナー

しく、また、オイルレス定着用トナーとする場合には、 Mw/Mnは20~50とすることが望ましい。

【0021】結着樹脂を溶解するための非水溶性有機溶 媒は使用する結着樹脂の良溶媒が用いられる。非水溶性 有機溶媒は、結着樹脂;非水溶性有機溶媒の使用比率が 重量比で50:50~10:90となる量で使用する。 したがって上記良溶媒とはこの割合で結着樹脂を完全に 溶解することがでできるものを言う。非水溶性有機溶媒 の具体例としては、例えば、トルエン、キシレン、ベン ゼン、四塩化炭素、塩化メチレン、1,2-ジクロロエ タン、1、1、2-トリクロロエタン、トリクロロエチ レン、クロロホルム、モノクロロベンゼン、ジクロロエ チリデン、酢酸メチル、酢酸エチル、メチルエチルケト ン、メチルイソプチルケトン等を単独あるいは2種以上 組合わせて用いることができる。特に、トルエン、キシ レン等の芳香族系溶媒および塩化メチレン、1、2-ジ クロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン 化炭化水素が好ましい。

【0022】重合性単量体としては、重合して上記パイ ンダイー樹脂を形成することができるものであればよ く、例えば、スチレン、メチルスチレン、メトキシスチ レン、ブチルスチレン、フェニルスチレン、エチルスチ レン、クロルスチレン等のスチレン系モノマー、アクリ ル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、 アクリル酸プチル、アクリル酸ドデシル、アクリル酸ス テアリル、アクリル酸エチルヘキシル、アクリルアミ ド、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタク リル酸プロピル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸オ クチル、メタクリル酸ドデシル、メタクリル酸エチルへ キシル、メタクリル酸ステアリル等のアクリル酸または メタクリル酸系モノマー、エチレン、プロピレン、ブチ レン、塩化ビニル、酢酸ビニル、アクリロニトリル等が 挙げられ、これらを単独あるいは複数組み合わせて用い とする場合には、Mw/Mnは2~5とすることが望ま 50 ることができる。また、これらをプレポリマーの形にし

(5)

てから用いてもよい。

【0023】水性溶媒は、結着樹脂を溶解しないもので あればいずれの溶媒でもよく、例えば水、メタノール、 エタノール、アセトン、エチレングリコールなどのグリ コール類を例示することができ、好ましくは水である。 【0024】トナーに含有される着色剤としては、以下 に示されるような有機ないしは無機の各種、各色の顔料 が使用可能である。

【0025】すなわち、黒色顔料としては、カーボンブ ラック、酸化銅、二酸化マンガン、アニリン・ブラッ ク、活性炭、非磁性フェライト、磁性フェライト、マグ ネタイトなどがある。

【0026】黄色顔料としては、黄鉛、亜鉛黄、カドミ ウムイエロー、黄色酸化鉄、ミネラルファストイエロ ー、ニッケルチタンイエロー、ネーブルイエロー、ナフ トールイエローS、ハンザイエローG、ハンザイエロー 10G、ベンジジンイエローG、ベンジジンイエローG R、キノリンイエローレーキ、パーマネントイエローX CG、タートラジンレーキなどがある。

オレンジ、パーマネントオレンジGTR、ピラゾロンオ レンジ、バルカンオレンジ、インダスレンプリリアント オレンジRK、ベンジジンオレンジG、インダスレンブ リリアントオレンジGKなどがある。

【0028】赤色顔料としては、ベンガラ、カドミウム レッド、鉛丹、硫化水銀、カドミウム、パーマネントレ ッド4R、リソールレッド、ピラゾロンレッド、ウオッ チングレッド、カネシウム塩、レーキレッドC、レーキ レッドD、ブリリアントカーミン6B、エオシンレー キ、ローダミンレーキB、アリザリンレーキ、プリリア 30 ントカーミン3Bなどがある。

【0029】紫色顔料としては、マンガン紫、ファスト バイオレットB、メチルバイオレットなどがある。

【0030】青色顔料としては、紺青、コバルトブル ー、アルカリブルーレーキ、ピクトリアブルーレーキ フタロシアニンブルー、無金属フタロシアニンブルー、 フタロシアニンブル一部分塩素化物、ファーストスカイ ブルー、インダスレンブルーBCなどがある。

【0031】緑色顔料としては、クロムグリーン、酸化 クロム、ピグメントグリーンB、マイカライトグリーン 40 レーキ、ファイナルイエローグリーンGなどがある。 【0032】白色顔料としては、酸化亜鉛、酸化チタ ン、酸化アンチモン、硫化亜鉛、炭酸カルシウム、酸化 スズなどがある。

【0033】体質顔料としては、バライト粉、炭酸バリ ウム、クレー、シリカ、ホワイトカーボン、タルク、ア ルミナホワイトなどがある。

【0034】これらの着色剤は単独あるいは複数組合せ て用いることができる。着色剤はトナーに含有される結

くは2~15重量部使用する。着色剤が20重量部より 多いとトナーの定着性が低下し、1重量部より少ないと 所望の画像濃度が得られないおそれがある。

【0035】本発明のトナー中には、上記したような結 着樹脂およひ着色剤以外にも、例えば、荷電制御剤、磁 性粉、オフセット防止剤などの成分を必要に応じて配合 することができる。

【0036】荷電制御剤としては、摩擦帯電により正主 たは負の荷電を与え得る物質として各種のものがあり、 10 正荷電制御剤としては、例えば、ニグロシンベースFX (オリエント化学工業社製) などのニグロシン系染料 P-51 (オリエント化学計製) コピーチャージ P X VP435 (ヘキスト計製) などの第4級アンモニ ウム塩、アルコキシ化アミン、アルキルアミド、モリブ デン酸キレート顔料、およびPLZ1001 (四国化成 工業社製) などのイミダゾール化合物等が挙げられる。 【0037】負荷電制御剤としては、例えば、ボントロ ンS-22 (オリエント化学工業社製)、ボントロンS 34 (オリエント化学工業社製)、ボントロンE-8 【0027】橙色顔料としては、赤色黄鉛、モリブデン 20 1 (オリエント化学工業社製)、ボントロンE-84

> (オリエント化学工業社製)、スピロンブラックTRH (保土谷化学工業社製) などの金属錯体、チオインジゴ 系顔料、コピーチャージNX VP434 (ヘキスト社 製)などの第4級アンモニウム塩、ボントロンE-89 (オリエント化学工業社製) などのカリックスアレーン 化合物、フッ化マグネシウム、フッ化カーボンなどのフ ッ素化合物などが挙げられる。なお、負荷電制御剤とな る金属錯体としては、上記に示したもの以外にもオキシ カルボン酸金属錯体、ジカルボン酸金属錯体、アミノ酸 金属錯体、ジケトン金属錯体、ジアミン金属錯体、アゾ 基含有ベンゼンーベンゼン誘導体骨格金属錯体、アゾ基 含有ベンゼンーナフタレン誘導体骨格金属錯体などの各 種の構造を有したものであってもよい。

> 【0038】磁性粉としては、マグネタイト、y-ヘマ タイト、あるいは各種フェライト等がある。

> 【0039】オフセット防止剤としては、各種ワック ス、特に、低分子量ポリプピレン、ポリエチレン、ある いは、酸化型のポリプロビレン、ポリエチレン等のポリ オレフィン系ワックスなどが挙げられる。

> 【0040】本発明の電子写真用トナーは、最終的に疎 水化処理を行なうことが必要である。十分な帯電性を確 保するため、疎水化度が30以上であることが好まし い。疎水化度とは疎水性の尺度として導入したパラメー タであり、以下の方法により測定される。

【0041】〔疎水化度の測定方法〕イオン交換水50 ccを入れた100ccビーカーに測定すべきトナー0. 1gを投入し、マグネットスターラーで水面が陥没しな い程度に緩やかに撹拌する。メタノールを入れた25c cビュレットを先端が水中に漬かるようビーカーの底付 着樹脂100重量部に対して、1~20重量部、好まし 50 近にセットする。撹拌を続けながらメタノールを少しず

メタノール滴下量(cc)

つ滴下し、水面上のトナーが沈み切るメタノール時点の *義する。 メタノール滴下量を読み取る。疎水化度を次式により定*

練水化度= イオン交換水量(cc)+メタノール滴ド量(cc)

【0042】疎水化処理はシランカップリング剤、チタ ネートカップリング剤等の疎水化剤をトナー表面に被覆 することによって達成される。カップリング剤によるト ナーの被覆方法としては、樹脂または重合体粒子を濾 過、乾燥後カップリング剤を加えた水中に浸漬するか、 スプレードライアーによりカップリング剤の溶液を暗雲 して被覆することも可能であるが、樹脂の懸濁液または 単量体重合終了後の懸濁液にカップリング割を加え、被 覆処理を行ったのち、樹脂または重合体粒子を分離乾燥 するのが好ましい。カップリング剤の被覆を十分に行う ためには、処理時の反応温度を40℃以上とするのが好 ましい。例えば、40℃以上の温度で1時間以上撹拌 し、被覆処理を行った後、重合体粒子を分離乾燥する。 より好ましくは、60℃以上で2時間以上反応させるの がよい。

【0043】疎水化剤としてのシランカップリング剤 は、v-(2-アミノエチル)アミノプロピルトリメトキ シシラン、y-(2-アミノエチル)アミノプロピルメチ ルジメトキシシラン、γ-メタクリロキシプロピルトリ メトキシシラン、ャ-アニリノプロピルトリメトキシシ ラン、γ-メルカプトトリメトキシシラン、N-B-(N-ビニルベンジルアミノエチル) -y-アミノプロピルトリ メトキシシラン-塩酸塩、γ-グリシドキシプロピルトリ メトキシシラン、メチルトリメトキシシラン、メチルト リエトキシシラン、ビニルトリアセトキシシラン、v- 30 とができる。 クロロプロピルトリメトキシシラン、ヘキサメチルジシ ラザン、ビニルトリメトキシシラン、y-クロロプロビ ルメチルジメトキシシラン、γ-メルカプトプロビルメ チルジメトキシシラン、オクタデシルジメチル (3-(トリメトキシシリル) プロピル) アンモニウムクロラ イドを例示することができる。

【0044】また、チタネートカップリング割として は、イソプロピルトリイソステアロイルチタネート、イ ソプロピルトリス (ジオクチルパイロホスフェート) チ タネート、テトラオクチルビス (ジトリデシルホスファ 40 イト) チタネート、テトラ (2,2-ジアリルオキシメチ

ル-1-ブチル) ビス (ジ-トリデシル) ホスファイトチ ※

[トナー組成液の調製] トナー組成物

ポリエステル樹脂 200g $(M_n = 4 \ 2 \ 0 \ 0, M_* = 1 \ 4 \ 0 \ 0, M_* / M_n = 3.3, T_s = 6 \ 0 \ C)$ フタロシアニン顔料

12g ボントロン「E-84」(オリエント化学社製) 4 g トルエン 800g

上記トナー組成物を2Lのポリ瓶に入れ、ウルトラター 50 ラックス (IKA社製:ミキサー)を用いて30分間混

※タネート、ビス (ジオクチルパイロホスフェート) エチ レンチタネート、イソプロビルトリオクタノイルチタネ ート、イソプロビルジメタクリルイソステアロイルチタ ネート、イソプロピルイソステアロイルジアクリルチタ 10 ネート等が例示できる。

- × 100

【0045】本発明のトナーはできるだけ球形に近い方 が好ましいが、あまりに球形度が高いとクリーニング不 良などの問題が発生する。本発明のトナーは平均円形度 で表して0.95~0.97のものが好ましい。平均円形 度が0.95より小さいと流動性、耐スペント件等の本 発明のトナーの特徴が十分に得られない。本発明では平 均円形度は次のように定義される。

平均円形度=各粒子の円形度の総和/全粒子数

ただし、円形度=相当円の周囲長/粒子投影像の周囲長 20 本発明の円形変形度は、フロー式粒子像分析装置「FP IA-2000」(東亜医用電子社製)を用いて直接測 定することができる。

【0046】また、本発明のトナーは粒径が重量平均粒 径で表して3~8 umであることが好ましい。重量平均 粒径が3 μmより小さいと現像特性の悪化、転写効率の 低下、クリーニング不良などの発生が著しくなる。一方 8 umより大きいと特にフルカラー画像における高画質 化に対して不利である。重量平均粒径は「コールターカ ウンター」(コールター社製)を用いて直接測定するこ

【0047】本発明のトナーは、2種類の無機微粒子分 散安定剤により水性溶媒中に少なくとも結着樹脂と着色 剤とからなる着色樹脂が分散された水性分散体から、例 えばデカンテーションとイオン交換水の投入を繰り返し

行った後、更に濾過脱水とイオン交換水の投入を繰り返 し行う等の方法で十分洗浄を行い、好ましくは最後に洗 浄後のトナーケーキ中の水分の一部をメタノールで置換 した後、乾燥して回収することができる。乾燥は樹脂微 粒子が凝集しないよう噴霧乾燥が好ましい。

【0048】以下実施例により本発明をより詳細具体的 に説明する。

11 合し、分散させた後、更にアイガーモータミル (アイガ ージャパン社製)を用いて60Hz、30分間混合し、

分散させて均一分散混合液を得た。 【0049】 [無機微粒子水性分散液の調製]

水性分散液B:

イオン交換水

無機微粒子B 分散助剤 (アルキルジフェニルエーテルジスルホン酸ナトリウム)

イオン交換水中に無機微粒子Bを投入し、TKホモミク サー (特殊機化工業社製) を用いて10000грmで 10分間分散させ、次いで回転数を3000rpmに蒸 として分散助剤を添加し、更に10分間混合して水性分 散液Bを調製した。

【0050】実施例 1

水件分散液 A·

無機微粒子Aとしてシリカ130(日本アエロジル社 製;比表面積は表1に記載) 30g、無機微粒子Bとし てシリカOX50 (日本アエロジル社製; 比表面積は表 を3Lの丸底ステンレス容器に入れ、TKホモミクサー を用いて回転数8000rpmで撹拌しながら、上記ト ナー組成物のうち400gを20ccスポイトを用いて 徐々に滴下し、約10分かけて投入した。更に10分間 撹拌してトナー組成物を水性分散液B中で乳化した。次 にこれに水性分散液A1000gを投入し、同じ回転数 で10分間撹拌を行った。分散体が形成された後、50 ~55℃、140~70mmHgの条件下でトルエンを 除去した。次いで80℃に昇温し、常圧下でビニルトリ シリコーン社製) 10gを添加し、2時間撹拌を行っ た。冷却後、全液量3Lになるようにイオン交換水を追 加投入し、5 Lのビーカーで2回デカンテーションを行 った。更に常温で2Lのイオン交換水による撹拌洗浄/ 濾過を3回繰り返し行った後、噴霧乾燥装置DISPA COAT (日清エンジニアリング社製) により乾燥温度 100℃で噴霧乾燥をおこなってトナー粒子を得た。

【0051】実施例 2

無機微粒子Aとしてシリカ200 (日本アエロジル社 製) 20g、無機微粒子BとしてシリカOX50 (日本 40 アエロジル社製) 45gを使用した以外は、実施例1と 同様にしてトナー粒子を得た。

【0052】実施例 3

無機微粒子Aとしてシリカ300 (日本アエロジル社 製) 15g、無機微粒子BとしてシリカOX50(日本 アエロジル社製) 45gを使用した以外は、実施例1と 同様にしてトナー粒子を得た。

【0053】実施例 4

無機微粒子Aとしてシリカ380(日本アエロジル社

* イオン交換水 10000 無機微粒子A 各量 イオン交換水中に無機微粒子Aを投入し、TKホモミク サー (特殊機化工業社製) を用いて10000г р m で

10分間分散させて水性分散液Aを調製した。

1000g 各量

アエロジル社製) 45gを使用した以外は、実施例1と

同様にしてトナー粒子を得た。 【0054】実施例 5

無機徽粒子Aとしてシリカ200(日本アエロジル社 製) 20g、無機微粒子BとしてシリカMOX80(日 本アエロジル社製) 35gを使用した以外は、実施例1 と同様にしてトナー粒子を得た。

【0055】実施例 6

無機微粒子Aとしてシリカ300 (日本アエロジル社 1 に記載) 45gを使用した。水性分散液B1000g 20 製) 15g、無機微粒子BとしてシリカMOX80(日 本アエロジル社製) 35gを使用した以外は、実施例1 と同様にしてトナー粒子を得た。

【0056】実施例 7

無機徽粒子Aとしてシリカ380 (日本アエロジル社) 製) 10g、無機微粒子BとしてシリカMOX80(日 本アエロジル社製) 35gを使用した以外は、実施例1 と同様にしてトナー粒子を得た。

【0057】実施例 8

無機微粒子Aとしてシリカ380(日本アエロジル社 アセトキシシランSH6075 (東レダウコーニング・ 30 製) 10g、無機微粒子BとしてシリカMOX80 (日 本アエロジル社製) 30gを使用し、且つビニルトリア セトキシシランSH6075 (東レダウコーニング・シ リコーン社製) 10gを常温、常圧下で添加、撹拌した 以外は、実施例1と同様にしてトナー粒子を得た。

【0058】比較例 1

無機徽粒子Aとしてシリカ380(日本アエロジル社 製) 10g、無機微粒子Bとしてシリカ200 (日本ア エロジル社製) 20gを使用し、且つ分散時のTKホモ ミクサーの回転数を6000rpmとした以外は、実施 例1と同様にしてトナー粒子を得た。

【0059】比較例 2

無機微粒子AとしてシリカMOX80 (日本アエロジル 社製) 30g、無機微粒子BとしてシリカOX50(日 本アエロジル社製) 45gを使用し、且つ分散時のTK ホモミクサーの回転数を10000г pmとした以外 は、実施例1と同様にしてトナー粒子を得た。

【0060】比較例 3

イオン交換水1000gに無機微粒子としてシリカ13 0 (日本アエロジル社製) を30g混合して水性分散液 製)10g、無機微粒子BとしてシリカOX50(日本 50 を調製した。この水性分散液1000gを3Lの丸底ス

テンレス容器に入れ、T K ホモミクサーを用いて回転数 *6000 r p m で撹拌しながら、上記トナー組成液 40 の g を 20 c こ スポイトを用いて徐々に満下し、約10 分かけて投入した。更に10分間撹拌してトナー組成物を乳化した。乳化が終了した後、50~55℃、140~70 m m H g の条件下でトルエンを除去した。次いで80℃に昇進し、常圧下でビニルトリアセトキシシラン S H 60 7 5 (東レダウコーニング・シリコーン社製) 10 g を部加し、2時間撹拌を行った。冷却後、全液量31になるようにイオン交換木を追加投入し、5100℃ 10

*Lのイオン交換水による撹拌洗浄/濾過を3回繰り返し 行った後、噴霧乾燥装置DISPACOAT (日清エン ジニアリング社製)により乾燥温度100℃で噴霧乾燥 をおこなってトナー粒子を得た。

【0061】実施例および比較例で得られたトナー粒子 の重量平均粒径、疎水化度および平均円形度を表2に示 した。また、これらトナーの帯電量、高温高湿下での帯 電量、および流動性の尺度である見掛け比重(AD値) を測定し表3に示した。

[0062]

ーカーで2回デカンテーションを行った。更に常温で2* 【表2】

ョンを付つだ	。更に吊温で2米	【表2】	
	重量平均粒径(μm)	疎水化度	平均円形度
実施例 1	7.8	3 3	0.952
実施例 2	7.3	4 0	0.962
実施例 3	6.5	4 5	0.965
実施例 4	6.1	5 0	0.973
実施例 5	4.8	46	0.964
実施例 6	4.2	5 3	0.971
実施例 7	3.4	6 2	0.973
実施例 8	3.4	10	0.971
比較例 1	5.8	6.5	0.975
比較例 2	6.8	3 2	0.950
比較例 3	5, 5	4 2	0.973

[0063]

※ ※【表3】

	帯電量	HH衛電量	初期AD値	疑似耐久後AD值
実施例 1	20	17	0.41	0.41
実施例 2	2 2	20	0.42	0.42
実施例 3	2 3	20	0.45	0.43
実施例 4	25	23	0.48	0.45
実施例 5	3 2	2 7	0.45	0.42
実施例 6	3 4	3 3	0.46	0.43
尖施例 7	3 5	3 4	0.48	0.45
尖脆例 8	28	10	0.45	0.43
比較例 1	40	38	0.48	0.32
比較例 2	18	15	0.35	0.32
比較例 3	3 2	28	0.38	0.25

帯電量単位: u C/g

【0064】 (帯電量の測定) 得られたトナーと上記キャリアとを5:95の重量比率で混合し、評価用現像剤 を調製した。この現像剤30gを容量50ccのポリエ 40 チレン瓶に入れ、1200гpmで90分回伝混合した。そして、所定の帯電量に帯電させたフィルムに接触させ、フィルムに付着するトナー重量を測定することによりトナーの帯電量を求めた。上記測定は常温常程環境(25℃、程度60%)で行った。

【0065】 [高温高湿下(HH)での帯電量の測定] 評価用現像剤を回転混合前に24時間高温高湿下(30 で、湿度85%)で保管し上記測定を高温高湿環境で行

った。 【0066】〔AD値の測定〕「Powder Tester Type P 50 T-E」(はソカワミクロン社製)を用いてAD値(見掛け比重)を測定した。また。「Color Page Pro PS」 (ミノルタ社製)のICカートリッジにトナーを入れ、 外部撃動提件機で3時間連載提件後のADを測定し、疑 似耐外後AD値とした。

[0067]

【発明の効果】 本発明のトナーに球形度が高いことに加 えて、大怪微粒子との併用により長期耐制時にも流動性 に優れ、しかも大怪微粒子を強固に固着することで無機 微粒子分散安定剤に起因する長期耐制時におけるスペン トやトナーへの埋没を刺えることができ帯電性の低下を 防ぐことができる。 フロントページの続き

(72)発明者 中村 光俊 大阪府大阪市中央区安士町二丁

大阪府大阪市中央区安土町二丁目 3 番13号 大阪国際ビル ミノルタ株式会社内 (72) 発明者 新谷 雄二 大阪府大阪市中央区安土町二丁目 3 番13号 大阪国際ビル ミノルタ株式会社内 Fターム(参考) 23H005 AA05 AA15 AB03 AB06 CA12 CA26 CB07 CB13 EA10